PHOTOPOLYMERIZATION INITIATOR, ENERGY RAY CURING COMPOSITION CONTAINING THE SAME AND ITS CURED PRODUCT

Patent number:

JP8165290

Publication date:

1996-06-25

Inventor:

ABE TETSUYA: YOSHIOKA RITSUKO: ISHII KAZUHIKO:

YOKOSHIMA MINORU

Applicant:

NIPPON KAYAKU CO LTD

Classification:

- international:

C07D335/16; C08F4/00; C08G59/68

- european:

Application number: JP19940332896 19941215

Priority number(s):

Abstract of JP8165290

PURPOSE: To obtain a photopolymerization initiator, excellent in compatibility, preservation stability and curability and capable of providing an energy ray curing composition hardly emitting a malodor from a cured product.

CONSTITUTION: This sulfonium salt is expressed by formula I [X is a group of formula II; R6 to R15 are each independently H, a halogen, etc.; R1 to R5 are each independently H, hydroxyl group, etc.; (n) is 1-4; Z is MQp or MQp-1 (OH); M is phosphorus, baron, etc.; Q is a halogen; P is an integer of 4-6], e.g. a sulfonium salt of formula III. The salt is obtained by carrying out the condensing reaction of a thioxanthone-based compound of formula TV, e.g. 2,4-diethylthioxanthone with a substituted or an unsubstituted diphenyl sulfoxide compound, e.g. 4,4'-difluorodiphenyl sulfoxide in a dehydrating agent at ambient temperature to 100 deg.C. The sulfonium salt is a photopolymerization initiator and an energy ray curing composition is obtained from the photopolymerization initiator and a cationic polymerizable substance such as an epoxy resin. The composition is useful as coatings, coating agents, inks, resists, etc.

Data supplied from the esp@cenet database -Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-165290

(43)公開日 平成8年(1996)6月25日

(51) Int.CL.6

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

C 0 7 D 335/16

C08F 4/00 C 0 8 G 59/68 MFJ

NKL

審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 9 頁)

(21)出願番号

特顏平6-332896

(71)出題人 000004086

日本化薬株式会社

(22)出願日

平成6年(1994)12月15日

東京都千代田区富士見1丁目11番2号

(72)発明者 安倍 哲也

埼玉県与野市上落合1090

(72)発明者 吉岡 律子

東京都北区志茂3-17-1-303

(72)発明者 石井 一彦

埼玉県与野市上落合1090

(72) 発明者 横島 実

茨城県取手市井野2291

(54) 【発明の名称】 光重合開始剤、これを含有するエネルギー線硬化性組成物及びその硬化物

(57)【要約】

【目的】相容性、保存安定性が良好で、透明で硬化性に 優れ、硬化塗膜の光沢が良好で、硬化塗膜の臭気が少な く、優れた物性の硬化物を得ることができる新規な光重 合開始剤、これを含有する樹脂組成物の提供。

【構成】カチオン重合物質と式

【化1】

$$\begin{array}{c|c} R_1 & 0 & R_2 \\ \hline C & R_2 & R_3 \\ \hline X & R_5 & R_4 \end{array} \cdot \ nZ^{\odot}$$

で示される特定のスルホニウム塩である光重合開始剤を 含有するエネルギー線硬化性組成物。

【特許請求の範囲】 【請求項1】式(1)

[1t1]

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & O & R_2 \\
C & R_3 & nZ \\
X & R_5
\end{array}$$
(1)

1

(式中、Xは式(2)で示される基 [化2]

$$R_{6}$$
 R_{10}
 R_{10}
 R_{11}
 R_{15}
 R_{14}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{14}

⟨式中R。R、は、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 ニトロ基、アルコキシ基、C1.C20の構造中に、水酸 基、エーテル基、エステル基、(メタ)アクリロイル 基、エポキシ基あるいはアリル基を有しても良い脂肪族 基、フェニル基、フェノキシ基、チオフェノキシ基、の いずれかから選択された基である。)

肪族基、ハロゲン原子、ニトロ基、アルコキシ基、エス テル基、フェニル基および式(2)で示される基から選 択された基であり、nは1~4、Zは式(3)または式 (4)

$$MQ_{p-1}$$
 (OH) (3)

(式中、Mは、リン原子、ホウ素原子、ヒ素原子または アンチモン原子であり、Qはハロゲン原子であり、Pは 4~6の整数である。)で示される。)で示されるスル ホニウム塩。

【請求項2】前記式(1)で示されるスルホニウム塩か らなる重合開始剤(B)

【請求項3】カチオン重合性物質(A)と請求項2記載 の光重合開始剤(B)を含有することを特徴とするエネ ルギー線硬化性組成物。

【請求項4】請求項2記載の組成物の硬化物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規な特定な構造を有 するスルホニウム塩またはスルホキソニウム塩、それら 50 【0005】

からなる光重合開始剤、これを含有するエネルギー線の 照射により硬化が可能なエネルギー線硬化性組成物及び その硬化物に関する。

[0002]

【従来の技術】光重合性組成物は印刷インキ、塗料、コ ーティング、液状レジストインキ等の分野において、省 エネルギー、省スペース、無公害性等の要請から盛んに 研究され、実用化が検討されてきた。しかしてれらの研 究の大部分は二重結合のラジカル重合反応に基づくもの 10 であった。カチオン重合性物質、例えばエポキシ樹脂 は、物性的には優れた材料であるが光重合をさせること は困難で、今までアクリル変性することにより二重結合 を導入した材料が主に使用されている。 [0003]

【発明が解決しようとする課題】光によりエポキシ樹脂 を硬化されるのに、例えば米国特許第3794576号 には感光性芳香族ジアゾニウム塩を光重合開始剤として 使用し光照射により光重合開始剤を分解し、ルイス酸を 放出することによりエポキシ樹脂を重合する方法が提案 20 されている。しかしながら芳香族ジアゾニウム塩は光分 解によりルイス酸と同時に窒素ガスを放出し、そのため にエポキシ樹脂の膜厚が15μ以上になると塗膜が発泡 し、厚塗りの用途には適さない。更に、又、エボキシ樹 脂との混合物は光が存在しない時でも、徐々に硬化が進 行する等、保存安定性に問題があり、一液性の組成物と はなりえない。上記のジアゾニウム塩系開始剤の欠点を 克服すべく、種々検討がなされ、厚塗り性及び保存安定 性の改良された技術として芳香族スルホニウム塩系や芳 香族ヨードニウム塩系開始剤及びそれらを含有する硬化 R1.R, は、それぞれ水素原子、水酸基、C1.C1,の脂 30 性樹脂組成物が特公昭52-14278号公報、特公昭 52-14277号公報、特開昭54-53181号公 報、特公昭59-19581号公報等に開示されてい る。しかしながら、これらの芳香族オニウム塩を含有す る組成物はジアゾニウム塩に比較し硬化性が乏しいとい う欠点を有し、又芳香族スルホニウム塩の場合は、硬化 物の臭気が問題となっていた。かかる欠点を克服するべ く、特開昭56-55420号公報等に、特定の基を有 する芳香族スルホニウム塩が提案されている。しかし、 上記の欠点は、いくらか解消されるものの十分ではな い。又、光重合性組成物の使用される分野が拡大するに つれて、市場の要求に対応するために、新規な光重合開 始剤、それを含有する組成物の提供は重要である。 [0004]

> 【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記の課 題を解決するため鋭意研究の結果、新規な光重合開始剤 を開発し、これを用いた組成物は、保存安定性、相容 性、硬化性に優れ、その硬化物は臭気が少ないエネルギ 一線硬化性組成物を提供することに成功した。すなわ ち、本発明は、(1)式(1)

[{t:3}] $\begin{array}{c}
R_1 & O & R_2 \\
C & R_3 & nZ^{\odot} \\
X & R_5 & R_4
\end{array}$ (1)

3

【0006】 (式中、Xは式(2)で示される基 [0007] 【化4】

$$R_{10}$$
 R_{10}
 R_{10}
 R_{11}
 R_{12}
 R_{12}

【0008】(式中R。 \sim R1,は、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、アルコキシ基、 $C_1 \sim C_{10}$ の構造中に、水酸基、エーテル基、エステル基、(メタ)アクリロイル基、エボキシ基、あるいはアリル基を有しても良い脂肪族基、フェニル基、フェノキシ基、チオフェノキシ基、のいずれかから選択された基である。)R1 \sim R,は、それぞれ水素原子、水酸基、 C_1 - C_1 ,の脂肪族基、ハロゲン原子、ニトロ基、アルコキシ基、フェニル基、及び式(2)で示される基から選択された基であり、nは $1\sim$ 4、Zは式(3)または式(4)【0009】

 MQ_{p} (3) MQ_{p-1} (OH) (4)

【0010】(式中、Mはリン原子、ホウ素原子、ヒ素原子またはアンチモン原子であり、Qはハロゲン原子であり、Pは4 \sim 6の整数である。)で示される。)で示されるスルホニウム塩。

(2) これらの塩からなる光重合開始剤及び

(3)カチオン重合性物質(A)と(1)項記載の光重合開始剤(B)を含有することを特徴とするエネルギー 線硬化性組成物及びその硬化物に関する。

【0011】本発明で用いるカチオン重合性物質(A)としては、例えば、エポキシ樹脂、スチレン、ビニルエーテル等のカチオン重合性ビニル化合物、更にはスピロオルソエステル、ビシクロオルソエステル、スピロオルソカーボナートのような環状エーテル類が挙げられる。エポキシ樹脂としては、従来、公知の芳香族エポキシ樹脂、脂環式エポキシ樹脂、脂肪族エポキシ樹脂、更にはエポキシド単量体類、エビサルファイド単量体類が挙げられる。とこで、芳香族エポキシ樹脂として例示すれば、少なくとも1個の芳香族核を有する多価フェノール 50

またはそのアルキレンオキサイド付加体のポリグリシジ ルエーテルであって、例えばピスフェノールA、ピスフ ェノールF、ビスフェノールS等のビスフェノール化合 物またはピスフェノール化合物のアルキレンオキサイド (例えば、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイ ド、ブチレンオキサイド等)付加体とエピクロロヒドリ ンとの反応によって製造されるグリシジルエーテル類、 ノボラック型エポキシ樹脂類(例えば、フェノール・ノ ボラック型エポキシ樹脂、クレゾール・ノボラック型エ 10 ポキシ樹脂、臭素化フェノール・ノボラック型エポキシ 樹脂等)、トリスフェノールメタントリグリシジルエー テル等が挙げられる。また、脂環式エポキシ樹脂とし て、具体的な例としては、3、4-エポキシシクロヘキ シルメチル-3,4-エポキシシクロヘキサンカルボキ シレート、ピスー(3,4-エポキシシクロヘキシルメ チル) アジペート、2-(3、4-エポキシシクロヘキ シル-5、5-スピロ-3、4-エポキシ) シクロヘキ サノン-メタージオキサン、ピス(2,3-エポキシシ クロペンチル) エーテル、EHPE-3150 (ダイセ 20 ル化学工業株式会社製、脂環式エポキシ樹脂、軟化点7 1℃) 等が挙げられる。

【0012】更に脂肪族エポキシ樹脂の例としては、脂 肪族多価アルコールまたはそのアルキレンオキサイド付 加物のポリグリシジルエーテルがあり、その代表例とし ては、1,4-ブタンジーオルのジグリシジルエーテ ル、1,6-ヘキサンジオールのジグリシジルエーテ ル、グリセリンのトリグリシジルエーテル、トリメチロ ールプロパンのトリグリシジルエーテル、ポリエチレン グリコールのジグリシジルエーテル、プロピレングリコ 30 ールのジグリシジルエーテル、エチレングリコール、ブ ロビレングリコール、グリセリン等の脂肪族多価アルコ ールに1種または2種以上のアルキレンオキサイド(エ チレンオキサイド、プロビレンオキサイド)を付加する ことにより得られるポリエーテルポリオールのポリグリ シジルエーテルが挙げられる。更にエポキシド単量体類 の例としては、脂肪族高級アルコールのモノグリシジル エーテルやフェノール、クレゾール、ブチルフェノール またはこれらにアルキレンオキサイドを付加することに より得られるポリエーテルアルコールのモノグリシジル 40 エーテル等が挙げられる。

【0013】カチオン重合性ビニル化合物としては、例えば、トリエチレングリコールジビニルエーテル、テトラエチレングリコールジビニルエーテル、シクロヘキサンー1、4-ジメチロールジビニルエーテル、1、4-ブタンジオールジビニルエーテル、

[0014]

[{£5]

$$CH_2 - \left(CH_2 - CH_2 - CH_2$$

4

*【化6】

【0015】及び [0016]

$$\begin{array}{c}
* & 0 \\
0 & C \\
CH_2 = CH - O + CH_2 + O - C \\
CH_2 = CH - O + CH_2 + O - CH = CH_2
\end{array}$$

【0017】等が挙げられる。また、これらカチオン重 合性有機材料は単独でも2種以上の混合物でもかまわな

ルホニウム塩としては、例えば一般式(5)で表される チオキサントン系化合物

[0019]

[化7]

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & O & R_2 \\
C & & R_3 \\
S & & R_4
\end{array}$$
(5)

【0020】(式中、R, ~R, は、それぞれ水素原 子、水酸基、C₁~C₁、の脂肪族基、ハロゲン原子、ニ トロ基、アルコキシ基、エステル基、フェニル基から選 択された基である。) と置換または非置換ジフェニルス ルホキシド化合物を公知のスルホニウム塩の生成反応を 利用する方法(以下1)法という)、2)相当する置換 及び非置換のスルホニウム塩をあらかじめ合成し、その 後、置換基を変換、導入する方法(以下2)法という) のいずれかにより合成することができる。先ず1)法を 具体的に説明すると式(5)で表されるチオキサントン 30 系化合物(具体例としては、2、4-ジエチルチオキサ ントン、2,4-ジプロピルチオキサントン、2-イソ プロピルチオキサントン、4-イソプロピルチオキサン トン、2-クロロチオキサントン、1-クロロ-4-プ ロポキシチオキサントン、2-ヒドロキシ-3, 4-ジ メチルチオキサントン、1-メトキシチオキサントン、 2-メトキシチオキサントン、3-メトキシチオキサン トン、4-メトキシチオキサントン、1-メチル-4-ヒドロキシチオキサントン、1-メチル-4-クロロチ オキサントン、1、2-ジメチル-4-クロロチオキサ 40 ントン、1,3-ジメチル-4-クロロチオキサント ン、2、3、4-トリメチルチオキサントン、3-ニト ロチオキサントン、3-エトキシチオキサントン、1, 3. 4-トリメチル-2-オキシカルボニルメチルチオ キサントン、2-オキシカルボニルメチル-4-メチル チオキサントン、2-フェニルチオキサントン、1-カ ルポニルオキシメチルチオキサントン、1-カルボニル オキシエチルー3-ニトロチオキサントン、1-カルボ ニルオキシエチルー3-エトキシチオキサントン等を挙

ルホキシド化合物(例えば、ジフェニルスルホキシド、 4. 4′-ジフルオロジフェニルスルホキシド、2, 2'-ジフルオロジフェニルスルホキシド、3.3'-【0018】本発明で用いる一般式(1)で表されるス 10 ジフルオロジフェニルスルホキシド、4,2'-ジフル オロジフェニルスルホキシド、4,4′-ジブロムジフ ェニルスルホキシド、4,4'-ジクロロジフェニルス ルホシキド、2、2′、4、4-テトラクロロジフェニ ルスルホキシド、4、4′-ジメチルジフェニルスルホ キシド、4, 4'-ジエチルジフェニルスルホキシド、 4, 4'-ジメトキシジフェニルスルホキシド、4, 4'-ジエチルジフェニルスルホキシド、4-メチルチ オジフェニルスルホキシド、4-フェニルチオジフェニ ルスルホキシド等)を公知の方法、例えば脱水剤 (例え 20 ば、五酸リン、濃硫酸、無水酢酸等)中で、常温~10 0℃で縮合反応を行ない、次いで、これらの反応液を式 (3)又は(4)(例えば、NaSbF。、NaP F. NaAsF. NaBF. NaSbF, OH. KSbF, KPF, KAsF, KSbF, OH 等)の水溶液に滴下し、スルホニウム塩を得ることがで

> 【0021】2) 法を具体的に説明すると、1) 法で合 成したスルホニウム塩、例えば式(6)

[0022]

[化8]

$$A \longrightarrow S^{\oplus} \qquad \begin{array}{c} R_1 & O \\ \parallel & R_2 \\ \downarrow & R_3 \end{array} \cdot Z^{\odot} (6)$$

【0023】(但し、式中、R,R,は、式(5)中の R₁-R₅と同一で、Aはハロゲン原子、Zは前記式

(3) または式(4)で示される。)で示される化合物 等の公知の方法、例えば、塩基性化合物(例えば、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウム等)の存 在下、大過剰のモノ又ポリアルコール類 (例えば、メタ ノール、エタノール、カルピトール、エチレングリコー ル、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、 グリセリン、トリメチロールプロパン、1、4-ブタン ジオール、グリシドール、2 - ヒドロキシエチル (メ タ) アクリレート、2-ヒドロキシブロビル (メタ) ア げることができる。)と置換または非置換ジフェニルス 50 クリレート、アリルアルコール等)を室温~150℃

(5)

特開平8-165290 8

で、必要に応じて、ジメチルスルホキシド等の有機溶剤 の存在下反応させることにより、前記ハライド化合物の ハライド部が例えば、

— OCH³CHOCCH=CH³ CH³ O

[0024]

【化9】

– осн₂снсн₂

[0027] [化12]

* 【化11】

- OCH2CH2CH2CH2OH

[0025] [化10]

OCH CHOCCH = CH

【0028】等の置換基に変換されたスルホニウム塩を得ることができる。一般式(1)で示される化合物の代 10 表例としては次表1、表2の化合物を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

[0029]

[0026]

* 【表1】

No.	R ₁ ~R ₅	z⊖	n	X R ₀ ~ R ₁₅
1	R_1 , R_2 , $R_4 = H$ R_3 , $R_5 = C_2$ H_5	PF.⊕	1	$R_{0}, R_{15} = F$ $R_{0}, R_{7}, R_{0} \sim R_{12}, R_{16}, R_{15} = H$
2	$R_1 = X$, R_2 , $R_4 = H$ R_3 , $R_5 = C_2$ H_5	SbF.O	2	R. ~R. = H
3	$R_3 = (CH_2)_{11}CH_3$ R_1 , R_2 , R_4 , $R_5 = H$	SbF.O	1	$R_{0}, R_{16} = F$ $R_{0}, R_{7}, R_{0} \sim R_{12}, R_{14}, R_{15} = H$
4	$R_1 = (CH_2)_1 CH_1$ $R_1 R_2 R_4 R_5 = H$	РГ₄⊖	1	R_{1} , $R_{14} = -0$ C H_{2} C H_{2} C H_{2} R_{4} , $R_{4} \sim R_{15}$, $R_{15} = H$
5	$R_{1} = (CH_{2})_{11}CH_{3}$ $R_{1}, R_{2}, R_{4}, R_{5} = H$	SbF.O	1	$R_4 \sim R_{15} = H$
6	R ₁ = C 1 R ₁ , R ₂ , R ₄ , R ₅ = H	ѕьғ.⊖	1	$\begin{array}{c} R_{1}. R_{13} = O C H_{2} \\ R_{5}. R_{7}. R_{8} \sim R_{12}. R_{14}. R_{15} = H \end{array}$
7	$R_1, R_2 = X,$ $R_3 = -CH (CH_3)_2$ $R_1, R_4 = H$	SbF.O	3	R = ~ R : = H
8	$R_1, R_2, R_4 = H$ $R_2 = C1, R_5 = OC_2 H_7$	PF.⊖	1	R = ~ R 1 = H
9	R_{1} , R_{3} , $R_{4} = H$ $R_{2} = C_{1}$, $R_{5} = OC_{5}$ H_{7}	РБ₄⊖	1	O R ₈ , R ₁₃ =OCH ₃ CH ₃ OCCH=CH ₂ R ₆ , R ₇ , R ₉ ~R ₁₂ , R ₁₄ , R ₁₅ =H

[0030]

【表2】

10

No.	R, ~Rs	z⊖	n	X R ₄ ~ R ₁₅
1 0	$R_1 = X$, R_3 , $R_4 = H$ $R_1 = C1$, $R_6 = OC_3$ H_1	SbF. O	2	R_{6} , $R_{15} = C I$ R_{6} , R_{1} , $R_{6} \sim R_{12}$, R_{14} , $R_{15} = H$
1 1	R ₁ , R ₄ = H R ₂ , R ₃ = C H ₃ R ₄ = C 1	PF6⊖	1	R_{6} , R_{13} =OCH ₂ CH ₂ OH R_{6} , R_{7} , R_{6} ~ R_{12} , R_{14} , R_{15} =H
1 2	R ₁ , R ₄ = H R ₂ , R ₃ = C H ₃ R ₅ = C 1	SbF. O	1	R_{8} , $R_{13} = C H_{8}$ R_{8} , R_{7} , $R_{8} \sim R_{12}$, R_{14} , $R_{15} = H$
1 3	R ₁ . R ₄ = H R ₂ . R ₅ = C H ₅ O R ₂ = O C C H ₃	PF.O	1	$R_{6}, R_{19} = B r$ $R_{6}, R_{7}, R_{9} \sim R_{19}, R_{16}, R_{15} = H$
1 4	R ₁ . R ₄ = H R ₂ . R ₃ = C H ₃ O 	SbF.	1	R_{7} , $R_{14} = F$ R_{8} , $R_{8} \sim R_{13}$, $R_{16} = H$
1 5	$R_1, R_2, R_5 = H$ $R_2 = COOC_2 H_5$ $R_4 = OC_2 H_5$	⊙ SbF₅	1	$R_8 \sim R_{18} = H$

本発明の硬化性組成物は、100重量部のカチオン重合 性物質(A)対して0.01~20重量部より好ましく は0.1~10重量部の前記の式(1)で示されるスル ホニウム塩(B)を必須の成分とするが適当な割合は、 カチオン重合性物質やエネルギー線の種類、照射量、所 望の硬化時間、温度、湿度、塗膜厚などさまざまな要因 を考慮することによって決定される。カチオン重合性物 質へのスルホニウム塩の溶解を容易にするため、あらか じめスルホニウム塩を溶剤類(例えば、プロビレンカー ボネート、カルビトール、カルビトールアセテート、ブ チロラクトン等)に溶解し使用することができる。本発 明の硬化性組成物は、カチオン重合性物質及びスルホニ ウム塩を混合、溶解あるいは混練等の方法により調製す ることができる。

【0031】本発明の硬化性組成物は、紫外線等のエネ ルギー線を照射することにより0.1秒~数分後に指触 40 乾燥状態あるいは溶媒不溶性の状態に硬化することがで きる。適当なエネルギー線としては、スルホニウム塩ま たはスルホキソニウム塩の分触を誘発するエネルギーを 有する限りいかなるものでもよいが、好ましくは、高、 低圧水銀ランプ、キセノンランプ、殺菌灯、レーザー光 などから得られる2000オングストローム~7000 オングストロームの波長を有する電磁波エネルギーや電 子線、X線、放射線等の髙エネルギー線を使用する。エ ネルギー線への暴露は、エネルギー線の強度によるが、 通常は0.1秒~10秒程度で十分である。しかし比較 50 【0032】本発明の組成物は、通常透明な液状として

的厚い塗装物についてはそれ以上の時間をかけるのが好 ましい。エネルギー線照射後0.1秒~数分後には、ほ とんどの組成物はカチオン重合により指触乾燥するが、 カチオン重合反応を促進するために加熱を併用すること も場合によっては好ましい。本発明の組成物には、さら にカチオン重合を損わない範囲で希釈のための溶剤や、 改質のための非反応性の樹脂や(メタ)アクリル酸エス テル化合物(例えば、ビスフェノールA型エポキシ樹 脂、ノボラック型エポキシ樹脂等のエポキシ樹脂と(メ タ)アクリル酸の反応物であるエポキシ(メタ)アクリ レート、ウレタン(メタ)アクリレート、ポリエステル ポリ (メタ) アクリレート等のオリゴマーや、2-ヒド ロキシ (メタ) アクリレート、1.6-ヘキサンジオー ルジ(メタ)アクリレート、1、9-ノナンジオールジ (メタ) アクリレート、トリメチロールプロパントリ (メタ) アクリレート、ペンタエリスリトールトリ (メ タ)アクリレート等のモノマー等)を配合することがで きる。(メタ)アクリル酸エステル化合物を使用する場 合には、光ラジカル重合開始剤(例えば、1-ヒドロキ シシクロヘキシルフェニルケトン、アセトフェノンジメ チルケタール、ベンゾイルメチルエーテル等)を使用す るのが好ましい。また例えば、電気特製を改良する目的 などのため有機カルボン酸や酸無水物を使用したり、あ るいはゴム弾性をもたせるなどの目的でポリマールその 他の可とう性ブレポリマーを混合することができる。

11

使用されるものであるが、用途によっては不活性な顔料、染料、充填剤、静電防止剤、難燃剤、消泡剤、流動調整剤、増感剤、促進剤、光安定剤等を混合して用いられる。本発明の組成物は金属、木材、ゴム、ブラスチック、ガラス、セラミック製品等に使用することができる。さらに本発明の具体的な用途としては、塗料、コーティング剤、インキ、レジスト、液状レジスト、接着剤、成形材料、注型材料、パテ、ガラス繊維含浸剤、目止め剤等が挙げられる。

[0033]

, , ,

【実施例】以下、本発明を実施例により具体的に説明する。なお、実施例中の部は、重量部である。

【0034】(式(1)で表されるスルホニウム塩の合*

元素	実測値(重量%)					
炭素	48.10					
水素	3.25					
イオウ	8.89					
アンチモン	16.71					
フッ素	20.99					

との製造方法に基づいて、構造式

[0035]

【化13】

$$F \longrightarrow SbF_6^{\bigcirc} C_2H_5$$

元素	実測値(重量%)						
炭素	47.84						
水素	3.52						
イオウ	8.57						
アンチモン	16.20						
フッ素	15.15						
塩素	4.72						

との製造方法に基づいて、構造式

[0038]

【化14】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \cdot \text{SbF}_{6} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{O} \quad \text{CI} \\ \text{C} \\ \text{OC}_{3} \text{H}_{7} \\ \end{array}$$

元素 実測値(重量%)

*成例)

実施例1

2、4-ジェチルチオキサントン38、4部、4、4′-ジフルオロジフェニルスルホキシド23.8部、無水酢酸100部及びメタンスルホン酸398部を仕込み、25℃で攪拌しながら約8時間反応を行ない、次いで、この反応混合物をNaSbF。の水溶液619.9部(水582.8部にNaSbF。37.1部を溶解したもの。)に少しずつ滴下し、析出した黄色の固体をろ過、サスプログラストではなり、

10 水及びエチレンエーテルで洗浄した。黄色の固体が9 3.0部得られた。生成物の融点は81.1~87.9 *Cで元素分析値は次のとおりであった。

計算値 (重量%)

48.02 3.20 8.84 16.78

20.95

20※【0036】のスルホニヴム塩を得た。

【0037】実施例2.1-クロロ-4-プロポキシチオキサントン61部、4,4'-ジメチルジフェニルスルホキシド46.1部、無水酢酸200部、及びメタンスルホン酸796部を仕込み、25℃で約8時間反応させ、次いで反応混合物をNaSbF。の水溶液862.8部(水810.6部にNaSbF。を51.7部を溶解したもの。)に少しずつ滴下し、折出した黄色の固体をろ過し、水及びエチルエーテルで洗浄した。黄色の固体が135.6部得られた。生成物の融点は、105.2~111.0℃で元素分析値は、次のとおりであった。

計算值 (重量%)

47.80 3.48 8.51 16.15 15.12 4.70

30 ※

★【0039】のスルホニウム塩を得た。

40 実施例3.2-イソプロビルチオキサントン50.8 部、ジフェニルスルホキシド40.4部、無水酢酸200部及びメタンスルホン酸796部を仕込み、25℃で約8時間反応させ、次いで反応混合物をNaPF。の水溶液560部(水526.4部にNaPF。33.6部を溶解したもの。)に少しずつ滴下し、析出した黄色の固体をろ過、水及びエチルエーテルで洗浄した。黄色の固体が105.1部得られた。生成物の融点は、79.1~85.7℃で元素分析値は、次のとおりであった。

計算值(重量%)

57.49	57.53
3.99	3.96
10.95	10.97
5.28	5.30
19.52	19.50
	3.99 10.95 5.28

との製造方法に基づいて、構造式

[0040] [化15]

*【0042】実施例4

実施例1で得た化合物40部、水酸ナトリウム4.0 部、エチレングリコール200部を仕込み、室温で24時間反応し、その後、水中に注ぎ込み析出した黄色の固10体を3過し、乾燥し常温で固体の生成物を得た。生成物の構造式は下記のものであり、元素分析の結果は計算値にほぼ一致した。

14

[0043] [化16]

【0041】のスルホニウム塩を得た。

[0044]

元素	実測値(重量%)	計算値(重量%)
炭素	48.31	48.26
水素	4.10	4.05
イオウ	8.07	8.05
アンチモン	15.30	15.29
フッ素	14.33	14.31

【0045】(組成物の実施例)

実施例5~8、比較例1、2

表3に示す配合組成(数値は重量部である。)に従って エネルギー線硬化性組成物を配合し、混合溶解した。これを、アルミテストパネル上に5μの厚さに塗布し高圧 水銀灯(80w/cm)で8cmの距離から紫外線を照射し、硬 化させた。調整された組成物の透明性、保存安定性、指 触乾燥性、硬化塗膜の光沢、臭気について試験した。そ れらの結果を表3に示す。

【0046】透明性:組成物の透明性を目視判定した。

○・・・・完全に透明である△・・・・わずかににごりあり×・・・・白ダクしている××・・・・すぐに分離する

保存安定性:組成物を40℃で3ヶ月間保存し、安定性

を調査した。

〇・・・・全く変化していない

※△・・・・やや増粘している ×・・・・ゲル化している

指触乾燥性:指触乾燥するまでの照射量(m]/cm²)を測定した。

光沢:指触乾燥するまでの照射量 (m]/cm²) を照射した 後、硬化塗膜の表面を目視判定した。

○・・・・光沢が良好である△・・・・ややくもりがある×・・・・全く光沢がない

40 【0047】臭気:塗布面に1000mJ/cm 照射した 後、硬化塗膜の表面の臭気を観察した。

○・・・・全く臭気がない△・・・・わずかに臭気がある×・・・・臭気がある××・・・・臭気が強い

[0048]

※ 【表3】

表3

(9)

15

実施例1で得た光重合開始剤	IJ	1.5					
実施例2で得た光重合開始剤		1.5					
実施例3で得た光重合開始育			1.5				
実施例4で得た光重合開始育	ij				1.5		
化合物	* 1					1.5	
化合物	* 2						1.5
セロキサイド 2021	*3	80	80	80	80	80	80
EHPE-3150	* 4	20	20	20	20	20	20
透明性		0	0	0	0	0	0
保存安定性		0	0	0	0	0	0
指触乾燥性(mJ/cm。)		30	30	75	30	75	35
光沢		0	0	0	0	0	0
戾 臭		0	0	0	0	Δ	×

【0049】注 *1 化合物1:ジフェニル-4-チオキフェノールキシフェニルスルホニウムヘキサフル オロホスフェート

*2 化合物2:4,4'-ビス(ビスフェニルスルホニオ)フェニルスルフィドビスヘキサフルオロホスフェート

*3 セロキサイド2021:ダイセル化学工業 (株) 製、脂環式エポキシ樹脂

*4 EHPE-3150:ダイセル化学工業(株)

製、脂環式エポキシ樹脂

表3の結果から明らかなように、本発明の光重合開始剤 を含有した組成物は、相容性、保存安定性に優れ、透明 で硬化性に優れ、硬化塗膜の光沢が良好であり、硬化塗 膜の臭気も小さい。

[0050]

【発明の効果】本発明の光重合開始剤を含有したエネル 20 ギー線硬化性組成物は、相容性、保存安定性に優れ、透明で硬化性に優れ、硬化塗膜の光沢が良好で、硬化塗膜 の臭気も小さく、優れた物性の硬化物をあたえる。